BUNDESREPUBLIK **DEUTSCHLAND**



⑤ Int. Cl.6:

C 07 D 493/04



PATENT- UND MARKENAMT (7) Aktenzeichen: 198 21 954,7

2 Anmeldetag: 15. 5.98 4 Offenlegungstag:

19.11.98

88 Innere Priorität:

197 20 250.0

15.05.97

(7) Anmelder:

Gesellschaft für Biotechnologische Forschung mbH (GBF), 38124 Braunschweig, DE

(74) Vertreter:

Patentanwälte Dr. Boeters, Bauer, Dr. Forstmeyer, 81541 München

Erfinder:

Erfinder wird später genannt werden

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

(3) Verfahren zur Herstellung eines Epothilon-Derivats

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung eines Epothilon-Derivats, wobei man von Epothilon A, B, C oder D ausgeht und den heterozyklischen Rest am C₁₇-Kohlenstoffatom in einen aliphatischen Rest, einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest oder einen heterozyklischen Rest austauscht, insbesondere einen derartigen für pharmazeutische Wirkstoffe üblichen Rest.

Beschreibung

Epothilone A, B, C und D sind bekannt; vgl. beispielsweise PCT/EP 96/05 080. Diese Epothilone tragen am C_{17} -Kohlenstoffatom einen heterozyklischen Rest. Es ist nun erwünscht, diesen Rest durch einen anderen Rest zu ersetzen, der insbesondere für pharmazeutische Wirkstoffe üblich oder vorteilhaft ist.

Zur Lösung dieser Aufgabe wird erfindungsgemäß ein Verfahren zur Herstellung eines Epothilon-Derivats vorgesehen, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man

- (a) von einem Epothilon A, B, C oder D ausgeht,
 wobei das C2- und das C3-Kohlenstoffatom durch die Gruppierung -CH₂CHOH- oder 15 CH=CH- miteinander verbunden sein können und
 wobei man bei der Ausgangsverbindung in 3- und 7-Stellung eine OH-Gruppe oder eine geschützte OH-Gruppe vorsieht,
- (b) in 16-Stellung zu einer Keto-Gruppierung oxidiert, 20 (c1) das Sauerstoffatom der Keto-Gruppierung mit Hilfe von C₆H₅-P=CH₂gegen eine =CH₂-Gruppe austauscht und gegebenenfalls
- (d1) diese =CH₂-Gruppe mit Hilfe einer Verbindung der Formel R-CH=CH₂ katalytisch in eine =CH-R- 25 Gruppe überführt, wobei R einen aliphatischen Rest, einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest oder einen heterozyklischen Rest, insbesondere einen derartigen für pharmazeutische Wirkstoffe üblichen Rest darstellt: oder 30
- (c2) für die miteinander verbundenen Kohlenstoffatome C16 und C17 die Gruppierung -CH=CH₂ vorsieht und gegebenenfalls
- (d2) diese Gruppierung mit Hilfe einer Metathese in die Gruppierung -CH=CH-R überführt, wobei R die 35 vorstehend angegebenen Bedeutungen besitzt.

Bei Stufe (b) kann man mit Ozon oxidieren.

Bei Stufe (c2) kann man mit NaBH4 und danach mit Tosylchlorid/Base arbeiten oder man kann eine Bamford-Stevens-Reaktion gemäß Shapiro durchführen; vgl. Organic Reactions (1976) 23, 405.

Bei Stufe (d) kann man mit einem Metathese-Katalysator arbeiten, insbesondere einem derartigen Rhodium-, Ruthenium-, Wolfram- oder Molybdän-Katalysator, beispiels- 45 weise mit

- [RhCHPh)Cl₂. (PCy₃)₂ gemäß Grubbs et al. in JACS, 118 (1996) 100-110; oder
- RuCl₂ (=CHPh)(PCy₃)₂; oder
- RuCl₂ (=CHCH=CPh₂)(PCy₃)₂; oder
- W(OAr¹XOA_r)(=CHtBu)(OEt₂)Cl mit Ar¹ = 2,6-diphenyl-C₆H₃ gemiß Basset et al. in Angew. Chem., Int. Ed., 32 (1993) 112; oder
- Mo(C₁₀H₁₂)(C₁₂H₁₇N)(OC₄H₉)₂, d. h. 2,6-Diisopro- 55 pylphenylimidoneophyliden-molybdän-bis-(t-but-oxid); oder
- Mo(C₁₀H₁₂)(C₁₂H₁₇N)[OC(CH₃)(CF₃)₂]₂, d. h. 2,6-Diisopropylphenylimidoneophyliden-molybdän-bis-(hexafluoro-t butoxid); oder
- Mo(C₁₀H₁₂)(C₁₂H₁₇N)(OSO₂CF₃)₂(C₄H₁₀O₂), d. h. 2,6-Diisopropylphenylimidoneophyliden-molybdän-bis-(trifluormethansulfonat)-dimethoxyethan-Addukt.

Für die genannten Molybdän-Katalysatoren sei verwiesen 65 auf US 4 681 956 und 4 727 215.

Patentansprüche

- 1. Verfahren zur Herstellung eines Epothilon-Derivats, dadurch gekennzeichnet, daß man
 - (a) von Epothilon A, B, C oder D ausgeht,
 - wobei das C2- und das C3-Kohlenstoffatom durch die Gruppierung -CH2CHOHoder -CH=CH- miteinander verbunden sein können und
 - wobei man bei der Ausgangsverbindung in 3- und 7-Stellung eine OH-Gruppe oder eine geschützte OH-Gruppe vorsieht.
 - (b) in 16-Stellung zu einer Keto-Gruppierung oxidiert,
 - (c1) das Sauerstoffatom der Keto-Gruppierung mit Hilfe von C₆H₅-P=CH₂ gegen eine =CH₂-Gruppe austauscht und gegebenenfalls
 - (d1) diese =CH₂-Gruppe mit Hilfe einer Verbindung der Formel R-CH=CH₂ katalytisch in eine =CH₂-R-Gruppe überführt, wobei R einen aliphatischen Rest, einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest oder einen heterozyklischen Rest, insbesondere einen derartigen für pharmazeutische Wirkstoffe üblichen Rest darstellt; oder
 - (c2) für die unmittelbar miteinander verbundenen Kohlenstoffatome C16 und C17 an an sich bekannter Weise die Gruppierung -CH=CH₂ vorsieht und gegebenenfalls
 - (d2) diese Gruppierung mit Hilfe einer Metathese in die Gruppierung -CH=CH-R überführt, wobei R die vorstehend angegebenen Bedeutungen besitzt.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man bei Stufe (b) mit Ozon oxidiert.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß man bei Stufe (c2) mit NaBH₄ und danach mit Tosylchlorid/Base arbeitet oder eine Bamford-Stevens-Reaktion durchführt.
- 4. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß man bei Stufe (d) mit einem Metathese-Katalysator arbeitet, insbesondere einem derartigen Rhodium-, Ruthenium-, Wolfram- oder Molybdän-Katalysator.

note - epothilones and Sloan-Kettering

Frank Hoffman/6817 James Grant/3727 th 38

14.1.99

Adding title to results...

EPOTHILONES - DERWENT PATENT ASSIGNEES

RANK: S9/1-14 Field: PANAME= File(s): 351 (Rank fields found in 14 records -- 11 unique terms)

RANK No. Items Term

- 1 4 GES BIOTECHNOLOGISCHE FORSCHUNG MBH
- 2 3 GBF GES BIOTECH FORSCHUNG GMBH
- 3 2 NOVARTIS AG
- 4 2 SCHERING AG
- 5 1 ANGIOTECH PHARM INC
- 6 1 CIBA GEIGY AG
- 7 1 HOECHST AG
- 8 1 SCRIPPS RES INST
- 9 . 1 STUDIENGESELLSCHAFT KOHLE MBH ·
- 10 1 WALLACE TECHNOLOGIES INC.
- 11 1 WESSJOHANN LA

---end of results---

P = next page Pn = Jump to page n

P- = previous page M = More Options Exit = Leave RANK

To view records from RANK, enter VIEW followed by RANK number, format, and item(s) to display, e.g., VIEW 2/9/ALL.

Enter desired option(s) or enter RANK number(s) to save terms. ?exit;y

RANK results will be erased; have you saved all the terms of interest? (YES/NO)

Eviting rank (no terms were equal)

Exiting rank... (no terms were saved) ?t s9/19/all

9/19/1

DIALOG(R)File 351:DERWENT WPI (c)1999 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

012194631

WPI Acc No: 99-000737/199901 XRAM Acc No: C99-000267

Preparation of epothilone derivatives - comprises substituting epothilone A, B, C or D at two carbon(s)

Patent Assignee: GES BIOTECHNOLOGISCHE FORSCHUNG MBH (GBFB)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Main IPC Week
DE 19821954 A1 19981119 DE 1021954 A 19980515 C07D-493/04 199901 B

Priority Applications (No Type Date): DE 1020250 A 19970515

Patent Details: Patent Kind Lan Po Filing Notes Application Patent

Abstract (Basic): DE 19821954 A

DE 19821954 A1

Preparation of epothilone derivatives comprises: (a) substituting epothilone A, B, C or D at carbons 2 and 3 with -CH2CHOH- or -CH=CH-, where an OH group or protected OH group is provided at positions 3 and 7; (b) oxidising position 16 into a keto group; (c1) exchanging the oxygen in the keto group using C6H5-P=CH2 into a =CH2group, and optionally (d1) reacting the =CH2- with a catalyst and R-CH=CH2 to give =CH2-R-, where R = an aliphatic residue, phenyl residue or a heterocyclic residue, especially a pharmaceutical residue. or (c2) exchanging carbon 16 and 17 for a -CH=CH2 group, and optionally (d2) reacting this group using a metathesis to give -CH=CH-R-.

Title Terms: PREPARATION; DERIVATIVE; COMPRISE; SUBSTITUTE; TWO; CARBON

Derwent Class: B02

International Patent Class (Main): C07D-493/04

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): B06-H

9/19/2

DIALOG(R)File 351:DERWENT WPI (c)1999 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

012179761

WPI Acc No: 98-596672/199851 XRAM Acc No: C98-179160

Composition comprises glycosylated drug derivative e.g. doxorubicin and optionally divalent ion - used to treat e.g. acute immune reactions. auto-immune and inflammatory diseases, liver and cystic fibrosis, colitis and various cancers

Patent Assignee: HOECHST AG (FARH)

Inventor: BLUMRICH M; BOSSLET K; CZECH J; GERKEN M; STRAUB R; STRAUB R D

Number of Countries: 025 Number of Patents: 002

Patent Family:

Applicat No Kind Date Patent No Kind Date Week 199851 B A2 19981125 EP 98108041 A 19980502 A61K-047/48 EP 879605 Α DE 19720312 A1 19981119 DE 1020312 199901 19970515 A61K-031/70

Priority Applications (No Type Date): DE 1020312 A 19970515

Patent Details:

Patent Kind Lan Pg Filing Notes Application Patent

EP 879605 A2 G 9

Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT

LILT LU LV MC MK NL PT RO SE SI

Abstract (Basic): EP 879605 A

Compositions containing a glycosylated drug derivative of formula (I) and/or its salts, a carrier and optionally divalent ions, is new. G-Y-(C(=Y)-X)p-W(R)n-X-C(=Y)-A (I) Also claimed is the production of the preparation by processing the ingredients into a pharmaceutical dosage form. G = enzymatically cleavable poly-, oligo- or monosaccharide residue; W = aromatic or heteroaromatic residue, aliphatic residue containing conjugated double bonds or amino acid

ANSWER 1 OF 15 CAPLUS COPYRIGHT 1999 ACS

ACCESSION NUMBER:

1998:804132 CAPLUS

TITLE:

A method of treating cancer using an

antineoplastic agent-prenyl-protein transferase inhibitor combination, and compound preparation

Rosen, Neal; Sepp-lorenzino, Laura; Moasser, Mark M.; Oliff, Allen I.; Gibbs, Jackson B.; Kohl, Nancy; Graham, Samuel L.; Prendergast,

George C.

PATENT ASSIGNEE(S):

Merck & Co., Inc., USA; Sloan-Kettering

Institute for Cancer Research

SOURCE:

PCT Int. Appl., 379 pp.

CODEN: PIXXD2

DOCUMENT TYPE:

INVENTOR(S):

Patent

LANGUAGE:

English

FAMILY ACC. NUM. COUNT:

PATENT INFORMATION:

PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. DATE

WO 9854966 Al 19981210 WO 98-US8646 19980604

W: AL, AM, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CU, CZ, EE, GE, GW, HU, ID, IL, IS, JP, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LT, LV, MD, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, US, UZ, VN, YU, AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM

RW: GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW, AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG

PRIORITY APPLN. INFO::

US 97-48736 19970605
GB 98-1231 19980121

AB Methods are provided for treating cancer using a combination of a compd. which is an antineoplastic agent and a compd. which is a inhibitor of prenyl-protein transferase. The methods comprise administering to a mammal, either sequentially in any order or simultaneously, amts. of .gtoreq.2 therapeutic agents selected from a compd. which is an antineoplastic agent and a compd. which is an inhibitor or prenyl-protein transferase. The invention also relates to methods of prepg. such compns.

L4 ANSWER 2 OF 15 CAPLUS COPYRIGHT 1999 ACS

ACCESSION NUMBER:

1998:762086 CAPLUS

DOCUMENT NUMBER:

129:343364

TITLE:

Methods for preparation of epothilone

derivatives

PATENT ASSIGNEE(S):

Gesellschaft fuer Biotechnologische Forschung

m.b.H. (GBF), Germany

SOURCE:

Ger. Offen., 2 pp.

CODEN: GWXXBX

DOCUMENT TYPE:

Patent

LANGUAGE:

German

FAMILY ACC. NUM. COUNT: 1

PATENT INFORMATION:

PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. DATE
DB 19821954 AI 19981119. DE 98-19821954 19980515

PRIORITY APPLN. INFO.: DE 97-19720250 19970515
OTHER SOURCE(S): MARPAT 129:343364

Methods for prepn. of epothilone derivs. are characterized by: (a) proceeding from epothilones A, B, C or D, wherein the C(2) - and C(3)-atoms can be joined together through CH2CH(OH) or CH:CH and wherein one provides an (un)protected OH group at the resulting bond at C(3) and C(7); (b) oxidn. at C(16) to form a keto group; (c1) exchanging the oxygen of the keto-group to a :CH2 group using Ph3P:CH2; and if necessary (d1) this :CH2 group, with the help of the compd. RCH:CH2, is catalytically converted to a :CHR group [R = aliph. residue, (un) substituted Ph, heterocycle, esp. a pharmaceutically active residue]; or (c2) for the bond between C(16) and C(17) in known ways provides the CH:CH2 group, and if necessary (d2) this group with the help of metathesis is converted into a :CHR group. Also claimed is the use of ozone to form the C(16) keto group. In addn., the reaction of the keto group with NaBH4 followed by tosyl chloride and base or a Bamford-Stevens reaction to form the methylene compd. are claimed. Finally, rhodium, ruthenium, tungsten and molybdenum catalysts are claimed for the metathesis reactions.

L4 ANSWER 3 OF 15 CAPLUS COPYRIGHT 1999 ACS ACCESSION NUMBER: 1998:760149 CAPLUS

DOCUMENT NUMBER:

130:29213

TITLE:

Glycoconjugates of antitumor drugs with improved

in vivo compatibility

INVENTOR(S):

Bosslet, Klaus; Czech, Joerg; Gerken, Manfred;

Straub, Rainer; Blumrich, Matthias

PATENT ASSIGNEE(S):

Hoechst A.-G., Germany Ger. Offen., 8 pp.

SOURCE:

CODEN: GWXXBX

DOCUMENT TYPE:

Patent

LANGUAGE:

German

FAMILY ACC. NUM. COUNT:

PATENT INFORMATION:

PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE
DE 19720312	A1	19981119	DE 97-19720312	19970515
EP 879605	A2	19981125	EP 98-108041	19980502
EP 879605	A3	19981202		

R: AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IT, LI, LU, NL, SE, MC, PT, IE, SI, LT, LV, FI, RO

AU 9866005 A1 19981119 AU 98-66005 19980515 PRIORITY APPLN. INFO.: DE 97-19720312 19970515

AB A compn. contg. a conjugate Glycosyl-Y[C(:Y)X]pW(R)nXC(:Y)A (Glycosyl = enzymically cleavable poly-, oligo-, or monosaccharide; W = arom. or heteroarom. residue, aliph. residue with conjugated double bounds, or amino acid residue which cyclizes after cleavage of the glycosyl residue; R = H, Me, OMe, CO2H, CN, CO2Me, OH, NO2, F, Cl, Br,SO3H, SO2NH2, alkylsulfonamide; X = O, NH, CH2O, CH2NH, CH2NMe, etc.; Y = O, NH; A = antitumor agent; p = 0, 1; n = integer), a sugar and/or sugar alc., a divalent ion, and a pharmacol. acceptable carrier shows enhanced antitumor activity with decreased side effects compared to the unconjugated drug. Preferably the conjugate is more hydrophilic than the unconjugated drug, and the spacer group is spontaneously cleaved by chem. hydrolysis. Thus, i.v. administration of a compn. contg. N-[4-O-(.beta.-D-glucopyranosyluronic acid)-3-